



2024/2563

27.9.2024

PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2024/2563

ze dne 24. září 2024,

kterým se mění prováděcí nařízení (EU) 2022/1646, pokud jde o dodatečný obsah vnitrostátních plánů kontrol založených na riziku a vnitrostátního plánu namátkového dozoru, předkládání uvedených plánů a údajů členskými státy a minimální četnost odběru vzorků

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/625 ze dne 15. března 2017 o úředních kontrolách a jiných úředních činnostech prováděných s cílem zajistit uplatňování potravinového a krmivového práva a pravidel týkajících se zdraví zvířat a dobrých životních podmínek zvířat, zdraví rostlin a přípravků na ochranu rostlin, o změně nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 999/2001, (ES) č. 396/2005, (ES) č. 1069/2009, (ES) č. 1107/2009, (EU) č. 1151/2012, (EU) č. 652/2014, (EU) 2016/429 a (EU) 2016/2031, nařízení Rady (ES) č. 1/2005 a (ES) č. 1099/2009 a směrnic Rady 98/58/ES, 1999/74/ES, 2007/43/ES, 2008/119/ES a 2008/120/ES a o zrušení nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 854/2004 a (ES) č. 882/2004, směrnic Rady 89/608/EHS, 89/662/EHS, 90/425/EHS, 91/496/EHS, 96/23/ES, 96/93/ES a 97/78/ES a rozhodnutí Rady 92/438/EHS (nařízení o úředních kontrolách) ⁽¹⁾, a zejména na čl. 19 odst. 3 první pododstavec písm. a) a b) uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) V souladu s čl. 7 odst. 1 písm. d) prováděcího nařízení Komise (EU) 2022/1646 ⁽²⁾ mají členské státy ve svých vnitrostátních plánech kontrol založených na riziku a ve svém vnitrostátním plánu namátkového dozoru uvést typ následných opatření přijatých příslušnými orgány v souvislosti se zvířaty nebo produkty živočišného původu, u nichž byla v předchozích letech zjištěna nevyhovující rezidua. Vzhledem k tomu, že tyto informace jsou rovněž součástí údajů předávaných Evropskému úřadu pro bezpečnost potravin (dále jen „úřad EFSA“), a aby se zabránilo dvojímu vykazování, měly by být tyto informace zahrnuty pouze v údajích předávaných úřadu EFSA.
- (2) Ustanovení čl. 7 odst. 2 prvního pododstavce písm. b) prováděcího nařízení (EU) 2022/1646 vyžaduje, aby vnitrostátní plány kontrol založené na riziku zahrnovaly přehled údajů o nesouladu, který poskytl úřad EFSA. Vzhledem k tomu, že členské státy mohou tyto údaje získat samy, není již nutné odkazovat na úřad EFSA jakožto na poskytovatele uvedeného přehledu.
- (3) V souladu s čl. 8 prvním pododstavcem prováděcího nařízení (EU) 2022/1646 mají členské státy předložit Komisi své plány kontrol a plán dozoru. Aby bylo jasné, že má být předložen rovněž plán dozoru, měl by být název článku 8 prováděcího nařízení (EU) 2022/1646 změněn.
- (4) V souladu s čl. 9 prvním pododstavcem prováděcího nařízení (EU) 2022/1646 mají členské státy úřadu EFSA předat veškeré údaje shromážděné v rámci svých plánů kontrol a plánu dozoru. Tato povinnost by měla být výslovněji zohledněna ve znění uvedeného ustanovení.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 95, 7.4.2017, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2017/625/oj>.

⁽²⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2022/1646 ze dne 23. září 2022 o jednotných praktických opatřeních pro provádění úředních kontrol, pokud jde o používání farmakologicky účinných látek povolených jako veterinární léčivé přípravky nebo jako doplňkové látky a zakázaných nebo nepovolených farmakologicky účinných látek a jejich reziduí, o zvláštním obsahu víceletých vnitrostátních plánů kontrol a zvláštních opatřeních pro jejich přípravu (Úř. věst. L 248, 26.9.2022, s. 32, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2022/1646/oj).

- (5) V rámci vnitrostátního plánu kontrol založeného na riziku v případě produkce v členských státech mají členské státy plnit ustanovení prováděcího nařízení (EU) 2022/1646, pokud jde o povinné procentní podíly vzorků pro skupinu látek A.3 písm. b) stanovenou v příloze I nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 ⁽³⁾. Tato skupina zahrnuje farmakologicky účinné látky, které nejsou povoleny pro veterinární ošetření nebo pro použití v krmivech pro zvířata určená k produkci potravin, které jsou přípravky na ochranu rostlin a biocidními přípravky a které smějí být používány v chovu zvířat určených k produkci potravin. Jelikož členské státy mohou zahrnout úřední kontroly těchto látek do regulačního rámce víceletých národních kontrolních programů týkajících se reziduí pesticidů v potravinách a krmivech podle nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2021/2244 ⁽⁴⁾, neměl by se požadavek na minimální četnost odběru vzorků ve výši 5 % stanovený v doplňkových ustanoveních přílohy I prováděcího nařízení (EU) 2022/1646 použít na skupinu látek A.3 písm. b).
- (6) Prováděcí nařízení (EU) 2022/1646 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (7) Vzhledem k tomu, že pravidla stanovená v prováděcím nařízení (EU) 2022/1646 se vztahují na příslušný kalendářní rok, a to jak v případě vnitrostátních plánů kontrol založených na riziku, tak vnitrostátního plánu namátkového dozoru, mělo by se toto nařízení poprvé použít na plány na rok 2025. Toto nařízení se proto použije ode dne 1. ledna 2025.
- (8) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Prováděcí nařízení (EU) 2022/1646 se mění takto:

- 1) Článek 7 se nahrazuje tímto:

„Článek 7

Dodatečný obsah vnitrostátních plánů kontrol založených na riziku a vnitrostátního plánu namátkového dozoru

1. Vnitrostátní plány kontrol založené na riziku uvedené v člancích 4 a 6 a vnitrostátní plán namátkového dozoru uvedený v článku 5 musí specifikovat tyto informace:
- a) druhy, od nichž mají být odebrány vzorky, a místo odběru vzorků;
- b) vnitrostátní právní předpisy o používání farmakologicky účinných látek, a zejména jejich zákaz či povolení, distribuci, uvádění na trh a podávání, pokud uvedené právní předpisy nejsou harmonizovány právními předpisy Unie;
- c) příslušné orgány odpovědné za provádění plánů.

⁽³⁾ Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 ze dne 7. července 2022, kterým se doplňuje nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/625 o zvláštní požadavky na provádění úředních kontrol používání farmakologicky účinných látek povolených jako veterinární léčivé přípravky nebo jako doplňkové látky a zakázaných nebo nepovolených farmakologicky účinných látek a jejich reziduí (Úř. věst. L 248, 26.9.2022, s. 3, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2022/1644/oj).

⁽⁴⁾ Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2021/2244 ze dne 7. října 2021, kterým se nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/625 doplňuje o zvláštní pravidla týkající se úředních kontrol, pokud jde o postupy odběru vzorků pro stanovení reziduí pesticidů v potravinách a krmivech (Úř. věst. L 453, 17.12.2021, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2021/2244/oj).

2. Vnitrostátní plány kontrol založené na riziku uvedené v člancích 4 a 6 musí kromě informací uvedených v odstavci 1 obsahovat i tyto prvky:

- a) odůvodnění vybraných látek, druhů, produktů a matric zahrnutých do plánů na základě kritérií uvedených v přílohách II a VI nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644, včetně odůvodnění toho, jak byla kritéria uvedená ve zmíněných přílohách zohledněna, a to i v případě, že ve srovnání s plány z předchozího roku nebyly provedeny žádné změny;
- b) odůvodnění toho, jak byly pro účely optimalizace plánů zohledněny případy nesouladu v daném členském státě zjištěné za předchozí tři kalendářní roky.

Členské státy nemusí předkládat informace již poskytnuté v obecné části víceletých vnitrostátních plánů kontrol v souladu s čl. 110 odst. 2 nařízení (EU) 2017/625.“

2) Název článku 8 se nahrazuje tímto:

„Předkládání a hodnocení vnitrostátních plánů kontrol založených na riziku a vnitrostátního plánu namátkového dozoru“.

3) Článek 9 se nahrazuje tímto:

„Článek 9

Předkládání údajů členským státem

Do 30. června každého roku předají členské státy Evropskému úřadu pro bezpečnost potravin (dále jen „úřad EFSA“) veškeré údaje za předchozí rok, včetně vyhovujících výsledků screeningových metod, u nichž nebyly provedeny žádné konfirmační analýzy, shromážděné v rámci plánů kontrol a plánu dozoru uvedených v článku 3. Tyto údaje zahrnují rovněž typ následných opatření přijatých příslušnými orgány v souvislosti se zvířaty nebo produkty živočišného původu, u nichž byla v předchozích letech zjištěna nevyhovující rezidua.

Do 31. srpna každého roku dokončí každý členský stát validaci údajů, jejich přezkum a konečné přijetí v systémech úložišť údajů úřadu EFSA.“

4) V příloze I se v „doplňkových ustanoveních“ písmeno b) nahrazuje tímto:

„b) Kontroly každé kombinace dílčích skupin látek skupiny A a skupin komodit uvedených v příloze II nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 se provádějí každoročně nejméně u 5 % vzorků odebraných v souladu s tabulkou v této příloze pro danou skupinu komodit. Tento minimální procentní podíl se nepoužije na střívka ani na skupiny látek A.3 písm. b) a A.3 písm. f) u všech skupin komodit.“

Článek 2

Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Použije se ode dne 1. ledna 2025.

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 24. září 2024.

Za Komisi

předsedkyně

Ursula VON DER LEYEN